日 国 特 JAPAN PATENT OFFICE

03.12.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 3月 7 日

RECEIVED 0 3 FEB 2004

出 願 番 Application Number:

特願2003-062000

WIPO

PCT

[ST. 10/C]:

[JP2003-062000]

出 願 Applicant(s):

三洋電機株式会社

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 1月16日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



出証番号 出証券2003-3119906 【書類名】 特許願

【整理番号】 NPA1030022

【提出日】 平成15年 3月 7日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 H01G 9/00

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 高谷 和宏

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 矢野 睦

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三洋電機株式会

社内

【氏名】 木本 衛

【特許出願人】

【識別番号】 000001889

【氏名又は名称】 三洋電機株式会社

【代表者】 桑野 幸徳

【代理人】

【識別番号】 100087572

【弁理士】

【氏名又は名称】 松川 克明

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2002-361642

【出願日】 平成14年12月13日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 009656

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9401514

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 固体電解コンデンサ及びその製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極に誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層された固体電解コンデンサにおいて、上記の陰極が、上記の電解質層の上に形成されるカーボン層と、このカーボン層の上に形成される平均粒径が 2μ m以上の銀粒子からなる第 1 材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第 2 材料と、結着材とを含む混合層とからなることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項2】 タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極に誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層された固体電解コンデンサにおいて、上記の陰極として、上記の電解質層の上に、平均粒径が $2\,\mu$ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が $1\,\mu$ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結着剤とを含む混合層が設けられていることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項3】 請求項1又は請求項2に記載した固体電解コンデンサにおいて、上記の平均粒径が1μm以下の銀粒子は、平均粒径が1μm以下の酸化銀粒子を還元させたものであることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項4】 請求項1~3の何れか1項に記載した固体電解コンデンサにおいて、上記の第1材料と第2材料との合計量に対する第2材料の量が0.5wt%以上であることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項5】 請求項1~4の何れか1項に記載した固体電解コンデンサにおいて、上記の結着材がポリイミド樹脂、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂から選択される少なくとも1種であることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項6】 請求項1~5の何れか1項に記載した固体電解コンデンサにおいて、上記の導電性炭素粒子が、カーボンブラック及び/又は黒鉛からなることを特徴とする固体電解コンデンサ。

【請求項7】 請求項1~6の何れか1項に記載した固体電解コンデンサにおいて、平均粒径が1μm以下の銀粒子を含有する上記の混合層を得るにあたって、混合層中に平均粒径が1μm以下の酸化銀粒子を含有させ、この酸化銀粒子を還元させるようにしたことを特徴とする固体電解コンデンサの製造方法。

【請求項8】 請求項7に記載した固体電解コンデンサの製造方法において、上記の酸化銀粒子を還元させるにあたり、160℃以上の温度で熱処理することを特徴とする固体電解コンデンサの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

この発明は、固体電解コンデンサ及びその製造方法に係り、特に、タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極に誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層された固体電解コンデンサにおいて、陰極を改善し、高周波領域における等価直列抵抗(ESR)を小さくした点に特徴を有するものである。

[0002]

【従来の技術】

従来より、パーソナルコンピュータ等において、固体電解コンデンサが利用されている。

[0003]

また、近年においては、パーソナルコンピュータにおけるCPUの高周波数化により、瞬時に回路に電流を供給する必要があり、このため、高周波領域における等価直列抵抗が小さい固体電解コンデンサの開発が望まれている。

[0004]

ここで、上記の固体電解コンデンサとしては、一般に、タンタル等の金属からなる陽極にその酸化物からなる誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層されたものが用いられている。

[0005]

また、この固体電解コンデンサの陰極としては、一般に、上記の電解質層の上

に、カーボン層と銀層との2層が積層されたものが用いられている。

[0006]

しかし、このようにカーボン層と銀層とを積層させた陰極においては、カーボン層と銀層とが異なる性質を有しているため、カーボン層と銀層との間の接触抵抗が大きくなり、これにより高周波領域における等価直列抵抗が大きくなるという問題があった。

[0007]

このため、近年においては、電解質層上に、陰極として、カーボン層と、カーボンと銀との混合層と、銀層との3層を設けて、高周波領域における等価直列抵抗を低減化させるようにした固体電解コンデンサが提案されている(例えば、特許文献1参照。)。

[0008]

しかし、発明者らが検討した結果、上記のように電解質層上に、陰極として、 カーボン層と、カーボンと銀との混合層と、銀層との3層を設けた場合、カーボ ンと銀との混合層と銀層との間の接触抵抗が大きくなり、依然として高周波領域 における等価直列抵抗を十分に低減化させることができなかった。

[0009]

【特許文献1】

特開平10-242000号公報

[0010]

【発明が解決しようとする課題】

この発明は、固体電解コンデンサにおける上記のような問題を解決することを 課題とするものであり、固体電解コンデンサ内における接触抵抗等を低減させ、 高周波領域における等価直列抵抗の小さい固体電解コンデンサが得られるように することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】

この発明における第1の固体電解コンデンサにおいては、上記のような問題を 解決するため、タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なく とも1種以上の金属からなる陽極に誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層された固体電解コンデンサにおいて、上記の陰極として、上記の電解質層の上にカーボン層を形成すると共に、このカーボン層の上に平均粒径が $2~\mu$ m以上の銀粒子からなる第 1 材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子からなる第 2 材料と、結着材とを含む混合層を形成させた。

. [0012]

また、この発明における第2の固体電解コンデンサにおいては、上記のような問題を解決するため、タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極に誘電体層が形成され、この誘電体層の上に電解質層と陰極とが積層された固体電解コンデンサにおいて、上記の陰極として、上記の電解質層の上に、平均粒径が2 μ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が1 μ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結着剤とを含む混合層を形成させた。

[0013]

そして、上記の第1の固体電解コンデンサのように、電解質層の上に陰極を設けるにあたり、電解質層の上にカーボン層を形成し、このカーボン層の上に、平均粒径が $2~\mu$ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結着材とを含む混合層とを設けると、この混合層において、平均粒径が $2~\mu$ m以上の銀粒子からなる第1材料の間に、導電性炭素粒子や平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子からなる第2材料が入り込んで、この混合層内における導電性が向上すると共に、この混合層と上記のカーボン層との密着性も向上して、接触抵抗も低減されるようになり、高周波領域における等価直列抵抗が大きく減少する。

[0014]

また、上記の第2の固体電解コンデンサのように、電解質層の上に、平均粒径 i i

平均粒径が 2μ m以上の銀粒子からなる第 1 材料の間に、導電性炭素粒子や平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第 2 材料が入り込み、この混合層内における導電性が向上すると共に、この混合層と上記の電解質層との密着性も向上して、その接触抵抗も低減されるようになり、高周波領域における等価直列抵抗が大きく減少する。

[0015]

ここで、上記の第1及び第2の固体電解コンデンサにおいて、上記の混合層に用いる平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子を粉砕によって得ることは困難であるため、平均粒径が $1~\mu$ m以下の酸化銀粒子を還元させたものを用いるようにすることが好ましい。

[0016]

そして、上記のように平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子を含有する混合層を得るにあたって、混合層中に平均粒径が $1~\mu$ m以下の酸化銀粒子を含有させ、この酸化銀粒子を還元させるようにする。

[0017]

ここで、上記のように混合層中に平均粒径が $1~\mu$ m以下の酸化銀粒子を含有させ、この酸化銀粒子を還元させるにあたっては、例えば、 1~6~0 $\mathbb C$ 以上の温度で熱処理することが望ましい。

[0018]

また、上記の第1及び第2の固体電解コンデンサにおいて、上記の混合層中において、導電性炭素粒子や平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第2材料の量が少ないと、上記のような効果が十分に得られなくなるため、上記の第1材料と第2材料との合計量に対する第2材料の量を0.5w t %以上にすることが好ましい。

[0019]

また、上記の導電性炭素粒子としては、例えば、カーボンブラックや黒鉛を用いることができるが、特に、カーボンブラックと黒鉛とを混合させて用いることが好ましい。

[0020]

また、上記の混合層に用いる結着材としては、従来より一般に使用されている公知のものを用いることができるが、ポリイミド樹脂、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂から選択される少なくとも1種を用いることが好ましい。これは、結着材にポリイミド樹脂、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂から選択される少なくとも1種を用いると、上記の第1の固体電解コンデンサにおいては、上記のカーボン層と混合層との密着性が、また上記の第2の固体電解コンデンサにおいては、上記の電解質層と混合層との密着性がさらに向上して、高周波領域における等価直列抵抗がさらに低下するためである。

[0021]

【発明の実施の形態】

以下、この発明の実施形態に係る固体電解コンデンサを添付図面に基づいて説明する。

[0022]

(実施形態1)

実施形態1の固体電解コンデンサは、図1に示すように、タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極1が陽極酸化されて、この陽極1の表面に酸化物からなる誘電体層2が形成され、この誘電体層2の上に、導電性高分子や二酸化マンガン等を用いた電解質層3が形成され、この電解質層3の上に陰極4が形成された構造になっている。

[0023]

[0024]

(実施形態2)

実施形態2の固体電解コンデンサにおいても、図2に示すように、タンタル、 ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からな る陽極1が陽極酸化されて、この陽極1の表面に酸化物からなる誘電体層2が形成され、この誘電体層2の上に、導電性高分子や二酸化マンガン等を用いた電解質層3が形成され、この電解質層3の上に陰極4が形成された構造になっている。

[0025]

そして、この実施形態 2 の固体電解コンデンサにおいては、上記の陰極 4 として、上記の電解質層 3 の上に、カーボン層 4 a を形成することなく、平均粒径が 2 μ m以上の銀粒子からなる第 1 材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が 1 μ m以下の銀粒子からなる第 2 材料と、結着材とを含む混合層 4 b だけを形成している。

[0026]

【実施例】

以下、この発明の実施例に係る固体電解コンデンサ及びその製造方法について具体的に説明すると共に、この発明の実施例に係る固体電解コンデンサにおいては、高周波領域における等価直列抵抗が大きく低下することを、比較例を挙げて明らかにする。なお、この発明に係る固体電解コンデンサ及びその製造方法は、下記の実施例に示したものに限定されるものではなく、その要旨を変更しない範囲において適宜変更して実施できるものである。

[0027]

(実施例A1)

実施例A1の固体電解コンデンサは、上記の実施形態1に示す固体電解コンデンサの構成になっている。

[0028]

ここで、この固体電解コンデンサにおいては、陽極1にタンタル焼結体を用い、この陽極1を陽極酸化させて、その表面に酸化膜からなる誘電体層2を形成し、この誘電体層2の上に、電解重合等によって得られる導電性高分子のポリピロールからなる電解質層3を形成し、この電解質層3の上に陰極4を形成するようにした。

[0029]

[0030]

一方、平均粒径が 3μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mの酸化銀(I)Ag 2 〇粒子とを95:5の重量比で混合させた混合物88 重量部に対して、結着材 としてポリイミド樹脂の一種であるポリアミドイミドを5 重量部、溶剤の γ ーブ チロラクトンを7 重量部の割合で混合させて混合層用ペーストを作製した。

[0031]

そして、上記の混合層用ペーストを上記のカーボン層 4a の上に塗布し、これを 160 で 30 分間乾燥させると共に上記の酸化銀(I) Ag_2 〇粒子を還元させ、平均粒径が 3μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mの銀粒子とが含有されてポリアミドイミドにより結着された混合層 4b を形成した。

[0032]

(実施例A2)

実施例A 2 の固体電解コンデンサにおいては、上記の実施例A 1 の固体電解コンデンサにおける混合層用ペーストの作製において、上記の平均粒径が 0.5μ mの酸化銀(I)A g 2 O粒子に代えて、平均粒径が 0.5μ mの酸化銀(II)A g O粒子を用い、それ以外は、上記の実施例A 1 の場合と同様にして、平均粒径が 3μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mの銀粒子とが含有されてポリアミドイミドにより結着された混合層 4 b を形成した。

[0033]

(実施例A3)

実施例A3の固体電解コンデンサにおいては、上記の実施例A1の固体電解コンデンサにおける混合層用ペーストの作製において、上記の平均粒径が0.5 μ mのAg20粒子に代えて、カーボンブラックの1種である平均粒径が0.05 μ mのアセチレンブラックを用い、それ以外は、上記の実施例A1の場合と同様

にして、平均粒径が 3 μ mの銀粒子と平均粒径が 0.05 μ mのアセチレンブラックとが含有されてポリアミドイミドにより結着された混合層 4 b を形成した。

[0034]

(実施例A4)

実施例A 4 の固体電解コンデンサにおいては、上記の実施例A 1 の固体電解コンデンサにおける混合層用ペーストの作製において、平均粒径が 3μ mの銀粒子と、平均粒径が 0.5μ mの不 20 を、平均粒径が 0.05μ mのアセチレンブラックとを 2.5:2.5 の重量比で混合させた混合物を用いるようにし、それ以外は、上記の実施例A 1 の場合と同様にして、平均粒径が 3μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mの銀粒子と平均粒径が 0.5μ mのアセチレンブラックとが含有されてポリアミドイミドにより結着された混合層 4b を形成した。

[0035]

(実施例B1)

実施例B1の固体電解コンデンサは、上記の実施形態2に示す固体電解コンデンサの構成になっている。

[0036]

ここで、この実施例B1の固体電解コンデンサにおいては、上記の実施例A1の固体電解コンデンサにおいて、上記のポリピロールからなる電解質層3の上に陰極4を形成するにあたり、カーボン層4aを設けないようにし、それ以外は、上記の実施例A1の場合と同様にして、上記の電解質層3の上に、平均粒径が3 μ mの銀粒子と平均粒径が0.5 μ mの銀粒子とが含有されてポリアミドイミドにより結着された混合層4bからなる陰極4を形成した。

[0037]

(比較例1)

比較例 1 の固体電解コンデンサにおいては、上記の実施例 A 1 の固体電解コンデンサにおける混合層用ペーストに代えて、平均粒径が 3 μ m の銀粒子 8 8 重量部に対して、ポリアミドイミドを 5 重量部、溶剤の γ ーブチロラクトンを 7 重量部の割合で混合させた銀ペーストを使用し、それ以外は、上記の実施例 A 1 の場

合と同様にし、図3に示すように、平均粒径が3 μ mの銀粒子がポリアミドイミドによって結着された銀層4 cを形成した。

[0038]

(比較例2)

[0039]

次に、上記のように作製した実施例A1~A4,実施例B1及び比較例1,2 の各固体電解コンデンサを用い、それぞれ周波数100kHzでの等価直列抵抗 (ESR)を等価直列抵抗メータにより測定し、各固体電解コンデンサにおける 等価直列抵抗(ESR)を、実施例A1の固体電解コンデンサにおける等価直列 抵抗(ESR)を100とした指数で下記の表1に示した。

[0040]

【表1】

	吳施 例				比較例		
	A 1	A 2	А З	A 4	B 1	1	2
ESR	100	100	102	9 7	102	160	150

[0041]

この結果から明らかなように、陰極4として、電解質層3の上にカーボン層4 aと、平均粒径が2μm以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子や平 均粒径が $1\,\mu$ m以下の銀粒子からなる第2材料とを含む混合層4 b を設けた実施例A $1\sim$ A 4 の固体電解コンデンサや、電解質層3 の上にカーボン層4 a を設けずに、直接上記の混合層4 b を設けた実施例B 1 の固体電解コンデンサは、上記の混合層4 b に代えて平均粒径が $3\,\mu$ mの銀粒子だけが含まれた銀層4 c を形成した比較例1 の固体電解コンデンサや、上記の混合層4 b の上にさらに平均粒径が $3\,\mu$ mの銀粒子だけが含まれた銀層4 c を形成した比較例2 の固体電解コンデンサに比べて、ESRが大きく低減された。特に、第2 材料として、平均粒径が $1\,\mu$ m以下の銀粒子と導電性炭素粒子であるアセチレンブラックとの両方を含む混合層4 b を設けた実施例A 4 の固体電解コンデンサにおいては、さらにESRが低減された。

[0042]

(実施例A5, A6)

実施例A5, A6においては、上記の実施例A3における固体電解コンデンサにおいて、上記の混合層4bに含有させる導電性炭素粒子の種類を変更し、それ以外は、上記の実施例A3の場合と同様にして、実施例A5, A6の各固体電解コンデンサを作製した。

[0043]

ここで、導電性炭素粒子として、実施例A5 においては、平均粒径が5 μ mの黒鉛を用い、また実施例A6 においては、平均粒径が0. 05 μ mのアセチレンブラックと平均粒径が5 μ mの黒鉛とを1: 1の重量比で混合させたものを用いた。

[0044]

そして、このように作製した実施例A 5,A 6 の各固体電解コンデンサについても、上記の場合と同様にしてそれぞれ周波数 $100 \, \mathrm{kHz}$ での等価直列抵抗(ESR)を測定し、実施例A 5,A 6 の各固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を、上記の実施例A 3 の固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を100とした指数で下記の表 2 に示した。

[0045]

【表2】

	導電性炭素粒子の種類	ESR
火施例A3	アセチレンブラック	100
実施例A5	. 從思	105
実施例A6	アセチレンブラック+黒鉛	9 7

[0046]

この結果、混合層 4 b に含有させる導電性炭素粒子に、黒鉛やアセチレンブラックと黒鉛とを混合させたものを用いた実施例 A 5 , A 6 の固体電解コンデンサにおいても、アセチレンブラックを用いた実施例 A 3 の固体電解コンデンサと同様に、比較例 1 , 2 の固体電解コンデンサに比べて、E S R が大きく低減されており、特に、アセチレンブラックと黒鉛とを混合させたものを用いた実施例 A 6 の固体電解コンデンサにおいては、さらにE S R が低減された。

[0047]

(実施例A7, A8及び比較例3, 4)

実施例A7, A8及び比較例3, 4においては、上記の実施例A1における固体電解コンデンサにおいて、上記の混合層用ペーストに添加させるAg20粒子の平均粒径を変更させて、上記の混合層4b中において、前記の平均粒径が3μmの銀粒子と混合させる小粒径の銀粒子の平均粒径を変更させ、それ以外は、上記の実施例A1の場合と同様にして、実施例A7, A8及び比較例3, 4の各固体電解コンデンサを作製した。

[0048]

ここで、実施例A7においては平均粒径が 0.1μ mのAg2O粒子を、実施例A8においては平均粒径が 1.0μ mのAg2O粒子を、比較例3においては平均粒径が 1.5μ mのAg2O粒子を、比較例4においては平均粒径が 2.0μ mのAg2O粒子を用いた。そして、前記のように160で30分間乾燥させて、これらのAg2O粒子を銀粒子に還元させた場合、それぞれ還元前と同じ

平均粒径になった銀粒子が含有されるようになった。

[0049]

そして、このように作製した実施例A7,A8及び比較例3,4の各固体電解コンデンサについても、上記の場合と同様にしてそれぞれ周波数100kHzでの等価直列抵抗(ESR)を測定し、これらの各固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を、上記の実施例A1の固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を100とした指数で下記の表3に示した。

[0050]

【表3】

	Ag2 Oの平均粒径(μm)	ESR
実施例A7	0. 1	98
実施例A 1	0. 5	100
実施例A8	1	110
比較例3	1. 5	150
比較例4	2	160

[0051]

この結果、混合層 4 b において、平均粒径が 3 μ mの銀粒子と混合させる小粒径の銀粒子の平均粒径を 1 μ m以下にした実施例 A 1 , A 7 , A 8 の各固体電解コンデンサは、平均粒径が 3 μ mの銀粒子と混合させる小粒径の銀粒子の平均粒径が 1 μ mを超える比較例 3 , 4 の各固体電解コンデンサに比べて、ESRが大きく低減されていた。

[0052]

(実施例A 9~A 1 2)

実施例A9~A12においては、混合層4bを設けるにあたり、上記の実施例 A4における固体電解コンデンサと同様に、平均粒径が3 μ mの銀粒子と、平均

粒径が 0.5μ mの Ag_2O 粒子と、平均粒径が 0.05μ mのアセチレンブラックとを混合させるようにし、これらの重量比を、実施例A9では99.75:0.125:0.125に、実施例A10では99.5:0.25:0.25に、実施例A11では99:0.5:0.5に、実施例A12では90:5:5にし、それ以外は、上記の実施例A4の場合と同様にして、実施例 $A9\sim A12$ の各固体電解コンデンサを作製した。

[0053]

ここで、このように作製した実施例A $9\sim$ A 1 2 の各固体電解コンデンサにおいては、平均粒径が 3 μ mの銀粒子からなる第 1 材料と、A g 2 O粒子が還元された平均粒径が 0. 5 μ mの銀粒子とアセチレンブラックとからなる第 2 材料との合計量に対する上記の第 2 材料の重量比率W(w t %)は、上記の混合時の重量比率と殆ど変化せず、実施例A 9 では 0. 2 5 w t %、実施例A 1 0 では 0. 2 5 w t %、実施例A 1 0 では 0. 5 w t %、実施例A 1 1 では 1 w t %、実施例A 1 2 では 1 0 w t %になっており、また前記の実施例A 1 では 1 w t %になっていた。

[0054]

[0055]



	重量比				
	3 μ m 銀粒子	0.5 μm Ag ₂ O	アセチレンブラック	(w t %)	ESR
実施例A9	99. 75	0. 125	0. 125	0. 25	145
実施例A10	99. 5	0. 25	0. 25	0. 5	1 1 5
実施例A11	9 9	0. 5	0. 5	1	105
実施例A4	9 5	2. 5	2. 5	5	100
実施例A12	9 0	5	5	1 0	102

[0056]

この結果、平均粒径が 3μ mの銀粒子からなる第 1 材料と、平均粒径が 0.5 μ mの銀粒子とアセチレンブラックとからなる第 2 材料との合計量に対する上記の第 2 材料の重量比率Wが 0.5 w t %以上になった実施例A 4 , A 10 ~ A 1 2 の各固体電解コンデンサは、上記の重量比率Wが 0.25 w t %になった実施例A 9 の固体電解コンデンサに比べて、ESRが大きく低減されており、特に、上記の重量比率Wが 1 w t %以上になった実施例A 4 , A 1 1 , A 1 2 の各固体電解コンデンサにおいてはESRがさらに低減されていた。

[0057]

(実施例A13, A14及び比較例5)

実施例A13, A14及び比較例5においては、上記の実施例A1における固体電解コンデンサの製造において、前記の混合層用ペーストを乾燥させるにあたり、その乾燥温度だけを変更し、実施例A13では170℃に、実施例A14では180℃に、比較例5では150℃にし、それ以外は、上記の実施例A1の場合と同様にして、実施例A13, A14及び比較例5の各固体電解コンデンサを作製した。なお、前記の混合層用ペーストを乾燥させるにあたり、比較例5のよ

うに乾燥温度を150℃にすると、前記の混合層用ペースト中における上記のAg20粒子が十分に銀粒子に還元されなかった。

[0058]

そして、このように作製した実施例A 1 3,A 1 4 及び比較例 5 の各固体電解コンデンサについても、上記の場合と同様にしてそれぞれ周波数 1 0 0 k H z での等価直列抵抗(E S R)を測定し、これらの各固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(E S R)を、上記の実施例A 1 の固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(E S R)を1 0 0 とした指数で下記の表 5 に示した。

[0059]

【表5】

	乾燥温度 (℃)	ESR
比較例5	150	150
実施例A1	1 6 0	100
実施例A13	170	100
実施例A14	180	100

[0060]

この結果、上記のようにAg2O粒子を含む混合層用ペーストを乾燥させるにあたり、乾燥温度を160 C以上にして、混合層用ペースト中におけるAg2O粒子を十分に銀粒子に還元させた実施例A1,A13,A14の各固体電解コンデンサは、乾燥温度が150 Cで混合層用ペースト中におけるAg2O粒子が十分に銀粒子に還元されなかった比較例5の固体電解コンデンサに比べて、ESRが大きく低減していた。

[0061]

(実施例Ala, Alb, Alc及び比較例la, lb, lc)

実施例Ala, Alb, Alcにおいては、上記の実施例Alにおける固体電

解コンデンサの製造において、前記の混合層用ペーストの作製に用いる結着材の 種類を変更させるようにした。

[0062]

そして、実施例A1aにおいては、結着材としてエポキシ樹脂を用いると共に溶剤にジエチレングリコールモノブチルエーテルを用いるようにし、実施例A1bにおいては、結着材としてポリエステル樹脂を用いると共に溶剤にシクロヘキサノンを用いるようにし、実施例A1cにおいては、結着材としてフェノール樹脂を用いると共に溶剤にプロピレングリコールを用いるようにし、それ以外は、上記の実施例A1の場合と同様にして、実施例A1a,A1b,A1cの各固体電解コンデンサを作製した。

[0063]

また、比較例1a, 1b, 1cにおいては、上記の比較例1における固体電解 コンデンサの製造において、前記の混合層用ペーストに用いる結着材の種類を変 更させるようにした。

[0064]

そして、比較例1 a においては、結着材としてエポキシ樹脂を用いると共に溶剤にジエチレングリコールモノブチルエーテルを用いるようにし、比較例1 b においては、結着材としてポリエステル樹脂を用いると共に溶剤にシクロヘキサノンを用いるようにし、比較例1 c においては、結着材としてフェノール樹脂を用いると共に溶剤にプロピレングリコールを用いるようにし、それ以外は、上記の比較例1の場合と同様にして、比較例1 a, 1 b, 1 c の各固体電解コンデンサを作製した。

[0065]

そして、このように作製した実施例Ala、Alb、Alc及び比較例la、lb、lcの各固体電解コンデンサについても、上記の場合と同様にしてそれぞれ周波数100kHzでの等価直列抵抗(ESR)を測定し、これらの各固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を、上記の実施例Alの固体電解コンデンサにおける等価直列抵抗(ESR)を100とした指数で下記の表6に示した。

[0066]

【表6】

	T	
	結着材の種類	ESR
実施例A 1	ポリアミドイミド	1 0 0
実 施 例 A 1 a	エポキシ樹脂	1 0 5
実施例A1b	ポリエステル樹脂	1 0 5
実施例A1 c	フェノール樹脂	1 6 0
比 校 例 1	ポリアミドイミド	1 6 0
比較例 1 a	エポキシ樹脂	1 6 5
比較例 1 b	ポリエステル樹脂	1 6 5
比較例1c	フェノール樹脂	2 0 0

[0067]

この結果、混合層用ペーストに用いる結着材の種類を変更させた場合においても、実施例Ala, Alb, Alcの固体電解コンデンサは、同じ結着材を用いた比較例la, lb, lcの固体電解コンデンサに比べて、ESRが大きく低減していた。

[0068]

また、結着材の種類によるESRの値を比較すると、結着材にポリアミドイミド(ポリイミド樹脂)やエポキシ樹脂やポリエステル樹脂を用いた場合には、フェノール樹脂を用いた場合に比べて、ESRが大きく低減していた。

[0069]

【発明の効果】

以上詳述したように、この発明における第1の固体電解コンデンサにおいては、電解質層の上に陰極を設けるにあたり、電解質層の上にカーボン層を形成し、このカーボン層の上に、平均粒径が $2~\mu$ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が $1~\mu$ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結

着材とを含む混合層とを設けるようにしたため、この混合層において、平均粒径 i 2 $^{\mu}$ m以上の銀粒子からなる第 1 材料の間に、導電性炭素粒子や平均粒径 i 1 $^{\mu}$ m以下の銀粒子からなる第 2 材料が入り込み、この混合層内における導電性が向上すると共に、この混合層と上記のカーボン層との密着性が向上して接触抵抗も低減され、高周波領域における等価直列抵抗が大きく減少した。

[0070]

また、上記の第2の固体電解コンデンサにおいては、電解質層の上に、平均粒径が 2μ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結着材とを含む混合層からなる陰極を設けるようにしたため、上記の第1の固体電解コンデンサと同様に、この混合層において、平均粒径が 2μ m以上の銀粒子からなる第1材料の間に、導電性炭素粒子や平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第2材料が入り込み、この混合層内における導電性が向上すると共に、この混合層と上記の電解質との密着性が向上して接触抵抗も低減され、高周波領域における等価直列抵抗が大きく減少した。

【図面の簡単な説明】

【図1】

この発明の実施形態1に係る固体電解コンデンサの断面説明図である。

【図2】

この発明の実施形態2に係る固体電解コンデンサの断面説明図である。

【図3】

比較例1において作製した固体電解コンデンサの断面説明図である。

【図4】

比較例2において作製した固体電解コンデンサの断面説明図である。

【符号の説明】

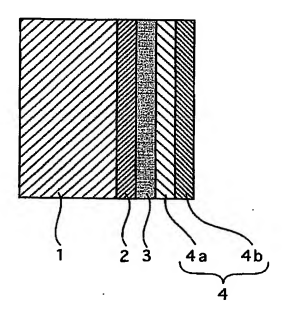
- 1 陽極
- 2 誘電体層
- 3 電解質層
- 4 陰極

- 4 a カーボン層
- 4 b 混合層
- 4 c 銀層

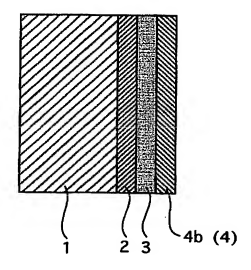


図面

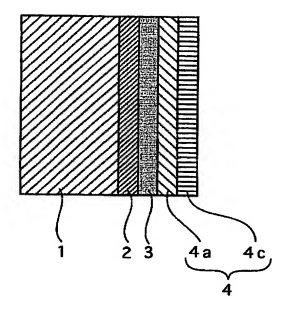
【図1】



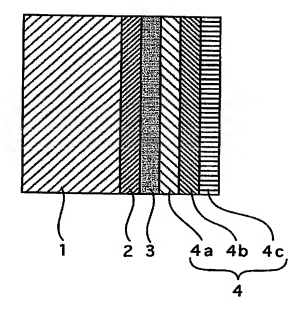
[図2]



【図3】



【図4】



【書類名】

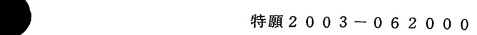
要約書

【要約】

【課題】 固体電解コンデンサ内における接触抵抗等を低減させ、高周波領域における等価直列抵抗の小さい固体電解コンデンサが得られるようにする。

【解決手段】 タンタル、ニオブ、チタン、タングステンから選択される少なくとも1種以上の金属からなる陽極1に誘電体層2が形成され、この誘電体層2の上に電解質層3と陰極4とが積層された固体電解コンデンサにおいて、陰極として、電解質層の上に直接又はカーボン層4aを介して、平均粒径が 2μ m以上の銀粒子からなる第1材料と、導電性炭素粒子及び/又は平均粒径が 1μ m以下の銀粒子からなる第2材料と、結着材とを含む混合層4bを形成した。

【選択図】 図1



出願人履歴情報

識別番号

[000001889]

1. 変更年月日 [変更理由]

1993年10月20日

住所変更

住 所 氏 名 大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号

三洋電機株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☑ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☑ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.